Particles based on polyamino-acid(s) for use as carriers for active agents and their processes of preparation

Publication number	EP0734720 (A1)	Also published as:
Publication date:	1996-10-02	TR EP0734720 (B1)
Inventor(s):	HUILLE SYLVAIN [FR]; LEMERCIER ALAIN [FR]; SOULA GERARD [FR]	ZA9602446 (A) US5904936 (A)
Applicant(s): Classification:	FLAMEL TECH SA [FR]	PT734720 (E)
- international:	A23L1/29; A61K8/04; A61K8/30; A61K8/64; A61K9/16;	NZ305392 (A)
- internationali	A61K9/51; A61K47/42; A61Q19/00; A23L1/29; A61K8/04; A61K8/30; A61K9/16; A61K9/51; A61K47/42; A61Q19/00; (IPC1-7): A61K9/16; A61K9/51	more >>
- European:	A61K8/04H; A61K8/88; A61K9/16H6D; A61K9/51; A61Q19/00	***
Application number	EP19960420098 19960328	US4976968 (A)
	FR19950003978 19950328	US4351337 (A) XP002007426 (A)

Abstract of EP 0734720 (A1)

Vector particles for the admin. of active agent(s) are based on polyamino acid(s) (FAA) and of average size >200 m un. Their PAA comprise >= 2 types of recurrent amino acids NAA and IAA: NAA = hydrophotic neutral amino acid, and NAA = lonisable lateria datah amino acid. and IAA: NAA = hydrophotic neutral amino acid, and NAA = lonisable lateria datah amino acid. and IAA: NAA = recurrent amino acids being in lonised form. The recurrent amino acids of each type may be the same or different and then own. of their PAA = 100 minor the particle of the partic

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide



(11) EP 0 734 720 A1

(12) DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(43) Date de publication. 02.10.1996 Bulletin 1996/40 (51) Int CL6: A61K 9/16, A61K 9/51

(21) Numéro de dépôt: 96420098.4

(22) Date de dépôt: 28.03.1996

(84) Etats contractants désignés:
AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC
NL PT SE

(30) Priorité: 28.03,1995 FR 9503978

(71) Demandeur: FLAMEL TECHNOLOGIESF-69693 Venissieux Cédex (FR)

(72) Inventeurs:

Huille, Sylvain 69008 Lyon (FR) Lemercier, Alain
 69720 St Bonnet de Mure (FR)

Soula, Gérard
 69330 Meyzieu (FR)

(74) Mandataire: Thibault, Jean-Marc Cabinet Beau de Loménie 51, Avenue Jean Jaurès B.P. 7073 69301 Lyon Cédex 07 (FR)

(54) Particules à base de polyaminoacide(s) et susceptibles d'être utilisées comme vecteurs de principe(s) actif(s) et leurs procédés de préparation

(57) La présente invention concerne les vecteurs utiles pour l'administration de principes actifs (PA), de prélérence médicamenteux ou nutritionnels, notamment par voie orale ou parentérale

Le problème technique résolu par l'invention est celui consistant en la fourniture de vecteurs formés par des

(nano) ou (micro)particulus à base de polyaminoacidos, et qui soient i mertes vis-à-vis du PA (protéines), de granulométria contrôlablo, résistantes et économiques Conformément à l'invention, les particules ont une taille moyanne inférieure à 200 µm et sont constitués d'un polyaminoacide du type. Leu/Glu, dans lequel Leu/Glu + Leu ≥ 3 % et la M₂ ≥ 4000 D

Description

45

50

55

Le domaine de la prisente invention est celui des vecteurs utiles pour factimistration de principes actifs (PA) à travers des membranes cellulaires. Ces vecteurs permettent le transport sous protection des PA, à l'intérieur d'un organisme, jusqu'à leur site d'action. Le PA est, de préférence, un médicament ou un nutriment pour fadministration à un organisme animal ou furnain par voir orate, nasale, vaginale, oculaire, sous-cutanée, intravineuse, intramuscuier, intradermique, intrapérionéale, nitracérébrale, parentérale, ele, , mais il peut être aussi un herbicide, un pesticide, un inspecticide, un fongloide, etc. pour le traitement des cultures agrecies comme application physosanitaire. Pour toutes ces applications, les vecteurs de PA visent à améliorer la biodisponibilité des PA. Ces vecteurs peuvent être e.g. des sevisiones à libération protonde de PA.

Les PA plus particulièrement, mais non limitativement, concernés par l'invention sont, par exemple, des protéines, des glycoprotéines, des peptides, des polysaccharides, des lipopolysaccharides, des oligonucléotides et des polynudéviries

La présente invention concerne, plus précisément, des particules avantageusement de type submicroniques of ou microniques - à base de polyaminoacides et destinées à être utilisées comme vecteurs de PA, en particulier mé dicamentaux. Ce sont donc des Particules de Vectorisation (PV), parmi lesquelles on distinguera, dans la suite du présent exposé, d'une part, des Nano Particules de Vectorisation (NPV) et, d'autre part, des MicroParticules de Vectorisation (MPV), selon une nomenclature prorep à l'invention et usi sera définie interior services.

La présente invention vise aussi bien les particules nues en tant que telles, que les systèmes de vecteurs de PA, constitués par les particules chargées par le (ou les) PA considéré(s).

L'invention concerne, également, un procédé de préparation desdites particules.

Les progrès du génie génétique et des biolechnologies, ainsi que les découvertes y affirentes d'outils génétiques de proditines et de peptides biologiquement actils, ont permiel l'esser de nouveaux principes actils médicamenteux (PA) offrair une actività intrinsèque et une sélectivité élevées. Ces PA sont, en revarache, faciliement dégradés dans l'organisme avant d'attaindre leur site d'action thérapeutique et leur biodisponibilité est, en conséquence, très faible. Dans le ces de l'administration par la voie omie, le tractus gestro-intestinal constitue une barrière chimque et physique récoulable pour le PA qui dolt, d'une part, résister à la dégradation par le système digestif et, d'autre part, passer à travers la membrane épithéliale gestro-instesinale. Act dégard, on pourra, per exemple, se reportre à la revue de M. J. HUMP-REY (Delivery System for peptide Drugs éditée par S. DAVIS et L. ILLUM, Plenum Press, N. Y., 1989, qui fait état de la laide bioloigeophilité des peptides al no particules, des peptides administrés par voie orate.

Naturellement, ces avalars de transport et de séjour dans l'organisme ne se limitent pas aux protéines, mais affectent également les PA formés par des outils génétiques (oligonucléotides, polynucléotides, plasmides) susceptibles d'être mis en oeuvre dans les techniques de litérapie génique.

Pour pallier cola, il a été proposé d'encapsuler les PA dans des particules de vectorestion de PA, dénommées également PP. L'Intérêt de cas benhiques d'encapsulation est de protéger étou de transporter le PA jusqu'à son site d'action thérapoutique, en le sauvegardant contre les agressions de l'organisme, afin d'augmenter sa biodisponibilié. Parmi tous les matérieux omvisageables pour l'encapsulation de PA, les polymères sont de plus or plus útilisés.

du fait de leurs propriétés intrnsèques. S'agissant du cahier des charges que l'on souhaite obtenir pour de telles PV, il est particulièrement exigeant et comprend, notarment, les spécifications suivantes.

1- Il devrait, avantageusement, être possible de pouvoir disposer de PV de diamètre moyen compris entre une fraction de micron et quelques microns, avec une répartition granulométrique étroite, de laçon à pouvoir adaptire la granulométride des PV au mode d'administration robies doub e les tihérapeutique visé. Par exemple, si une immunisation mucosale par la voie orale est recherchée, la taille des PV doit d'inc comprise entre 0.5 jum et 10 jum, alin que les PV puissent pénétre les plaques de Payer et atteindre les tissus lymphoides. Dans le cas d'une administration sous-cutanée, liy a avantage à disposer de PV de taille supérieure à 10 jum pour que les particules en erentrent pas dans la circulation générale où elles sont rapidement internalisées par le système réliculo-endo-thélial, mais qu'elles diffusent processervement depus leur site d'injections.

Cette spécification implique un contrôle dimensionnel des PV, à la fois sur la distribution de la granulométrie des PV et sur leur diamètre moyen, qui représente une opération très délicate sur le plan technologique

2 - Il est souhaitable que les PV assurent la protection du PA jusqu'au site de libération. Par exemple, dans une administration orale d'un PA formé par un vaccin, ce demier gagnerait à être protégé, tout au long du tractus pastrontestina.

3 - Il est préférable que le polymère, constituant les PV, soit biocompatible et biodégradable et, encore mieux, qu'il soit métabolisé en produits non toxiques pour l'organisme.

4 - Il est également avantageux que le polymère, constitutif des PV, n'induise pas de réponse immunitaire (immunogéniale).

5 - Enfin, il est également préférable que les PV puissent être obtenues par un procédé non dénaturant pour le PA. Ainsi, l'usage de solvants organiques et/ou de températures élevées est à proscrire.

De nombreuses propositions techniques antérieures ont vainement tenté de satisfaire à l'ensemble de ces spécifications. Les réponses apportées jusqu'alors ne sont donc que partielles et incomplètes.

Parmi ces propositions infructueuses, on peut citer celle selon le brevet US-A-5 286 495, qui concerne un procédé d'encapsulation de protéines en phase aqueuse, à l'aude de matériaux constitutes d'alginate et de polytysine. Ce procédé est présenté comme non dénaturant pour les PA préciniques, en raison du fait qu'il n'y est pas fait usage de solvant organique, de réactif chimique agressif ou de température élevée. Cependant, la technique de fabrication des PV, par vaporisation mise en œuvre, ne permet pas de produire des particules de taille intérieure à 35 µm, ce qui ne permet pas leur internatiacion par les collules de forganatement.

Par ailleurs, les techniques d'émulsion sont couramment utilisées pour préparer des microparticules de quelques microps

Par exemple, les demandes de brevets WO 91/06 286 et WO 91/06 287 décrivent des procédés de formation de particules en émulsion dans lesquels on utilise, comme polymère :

- soit une protéine hydrophobe choisie parmi le collagène, la caséine, la kératine et, de préférence, les prolamines,
- soit un polymère biocompatible et biodégradable, tel que les poly(lactiques) ou les poly(orthoesters)
- Le PA peut être hydrophobe ou hydrophile mais, dans ce demier cas, la technique de double émulsion est recommandée. La taille des microparticules est d'environ 100 μm et, de préférence, comprise entre 50 nm et 100 μm.

La demande de brevet WO 69/06 449 fait également référence à l'encapsulation par émulsion, pour incorporer des PA dans des microparticules de polyticiques) de taille inférieure à 10 µm. Et il est préclesé, dans ce document, que cette taille et une limite meximale pour l'absorption au travers des tissus lymphoïdes des muqueuses (administrations orale, nasale, rectale, obhlatimologique).

Les techniques d'émulsion sont Ités sédusantes a priori, car elles permettent la mise en oeuvre de la plupart des PA dans de microparticules, dont on peut contrôler la granulométrie jusqu'à des taillies de l'ordre de 1 µm. Meis, dans ces techniques, on a recours à des solvants organiques pour solubiliser les polymères constitutifs des particules. Ces solvants sont, e. g. des côtones, des alcools, des amides ou leurs mélanges. Et maiheureusement, il s'avère que ces solvants peuvent être dénaturans, notemment pour les PA poptitiques ou polypeptitiques.

On connaît, également, des PV biocompatibles, formées en solution aqueuse sans élévation excessive de la température et appelées protéinoïdes. Ces PV ont été décrites dès 1970 par W. FOX et K. DOSE dans "Molecular Evolution and the origin of Life", Ed. Marcel DEKKER inc. (1977).

En el "espirant de ces travaux, la demande de brevet WO 8801 213 (1213) propose un système à délivrance de PA à base de proficiorides. Le polymère utilisé et de un métange de polypeptides artificies obtenus par condensation thermique d'acides aminés synthétiques ou naturels et/ou de petites chaînes peptidiques. Le mode de condensation choisi conduit à des oligometres ramifiés et d'onc très peu soubles. Il est ensuite procédé à une sélection par iffitation de ces oligomètres ramifiés, afin de récupére les factions hydrosoubles. Cette fraction est nécessairement composée de réfliculats ramifiés de très petite masse. Les microparticules selon cette invention sont obtenues par changement de pt qui crès de précipitation des oligomètres ramifiés en profesionées.

Lorsque la solution dans laquelle s'effectue la précipitation contient des PA en solution, une partie d'entre eux est entraînée dans le protéindide lors de sa formation.

Les inconvénients de ce système sont :

- un faible taux d'encapsulation,
 - un procédé de purification délicat.
 - un enchaînement non régulier (non alpha peptidique) des aminoacides dû au mode de synthèse qui ne permet pas d'affirmer que les réactions de dégradation enzymatiques seront identiques à celles d'un alpha-polyaminoacide,
 - enfin, l'utilisation d'un grand nombre d'aminoacides monomères différents, qui peut induire une réponse immunitaire.
 - La demande de brevet WO 93/25 589 porte sur l'amélioration du procédé de synthèse de proténoïdes par condensation thermique d'acides aminés.
- 55 Les protéinoïdes sont, cette fois encore, formés d'oligomères ramifiés de faibles masses molaires, constitués d'enchaînements irréguliers d'aminoacides. Le caractère hydrosoluble de ces oligomères ramifiés est obtenu:
 - d'une part, par l'utilisation de très faibles masses (entre 250 et 2 400), ce qui correspond à des enchaînements

très courts de 2 à 20 aminoacides.

25

30

40

55

d'autre part, par le choix des aminoacides de départ.

Comme précédemment, les protéinoïdes sont formés par précipitation déclenchée par abaissement du pH des oilgormères ramifiés hydrosolubles. Lorsque cette précipitation a lieu en présence de PA hydrosolubles, une partie de ceux-ci est entraînée dans le protéinoïde lors de sa formation. Les taux d'encapsulation restent modestes: de 20 à 40 %. Par ailleurs, l'abaissement du pH peut être dommageable à certains PA

En outre, le fait de devoir réaliser l'encapsulation à un pH particulier constitue une contrainte méthodologique génante et limite l'utilisation de ces microparticules au pH de précipitation des protéhnoides qui ne correspond pas nécessairement aux pH biologiques. Par exemple, le pH peut varier de 2 à 75 dans le tractus qastro-intestination.

On mentionnera également, pour mémoire, le brevet IUS 4 351 337 qui relève d'un domaine différent de celui de la vectorisation de PA propre à l'invention. Ce brevet divulgue des implants fixes et localisés à des endrois bien précis de l'organisme. De telsé implants nont donc rien à voir avec des formes administrables e, g. per os ou par injection. Lesdits implants peuvent être, entre autres, des microcapsules sphériques de type marticiel ou à gangue, dont les immensions sont de l'ordre de 400-800 µm (fig. 8-9) et donc bien supérieures aux dimensions de l'ordre de 0,5 µm et 10 µm requièses pour que les microparticules solent internalisées par les cellules de l'organisme. Ces implants sont réalisés à partir de matériaux polymères du genre polyaminoaccie (Leu/Glu notamment). Le formage de ces implants est effectué e. a. à Patiel de solutions de polyaminoaccie dans du cionane, ou En or Avezor in fine.

Dans cet état de connaissances, l'un des objectifs essentiels de la présente invention est de foumir des PV, en particulier submitorniques et microniques, à base de polyaminacides et susceptibles de servir de vecteurs d'un principe actif (PA), en particulier médicamenteux et/ou nutritionnel, pour l'administration dudit PA à un organisme humain ou animal, ces PV satisfiaisant pleinement au cachier des charges explicité supra et répété ciegnés:

- 1- Il devrait, avantagousement, être possible de pouvoir disposer de PV de diamètre moyen compris entre une fraction de micron et quelques microns, avec une répartition granulométrique étroite, de façon à pouvoir adapter la granulométrie des PV au mode d'administration chois rétou le site thérapeutique visé Par exemple, si une immunisation mucosale par la voie orale est recherchée, la taille des PV otil être comprise entre 0.5 µm et 10 µm, afin que les PV puissent pénétre les plaques de Peyer et atteindre les fissus lymphoides. Dans le cas d'une administration sous-cutanée, il y a avantage à disposer de PV de taille supérieure à 10 µm pour que les particules ne rentrent pas dans la circulation générale où elles sont rapidement internalisées par le système réticulo-endo-rhétilal, mais qu'elles diffuser procressivement dequois leur site d'infection.
- Cette spécification implique un contrôle dimensionnel des PV, à la fois sur la distribution de la granulométrie des PV et sur leur diamètre moyen, qui représente une opération très délicate sur le plan technologique
- 2 Il est souhaitable que les PV assurent la protection du PA jusqu'au site de libération. Par exemple, dans une administration orale d'un PA formé par un vaccin, ce demier gagnerait à être protégé, tout au long du tractus participate des la companyation.
- 3 Il est préférable que le polymère, constituant les PV, soit biocompatible et biodégradable et, encore mieux, qu'il soit métabolisé en produits non toxiques pour l'organisme.
- 4 II est également avantageux que le polymère, constitutif des PV, n'induise pas de réponse immunitaire (immunicale)
 - 5 Enfin, il est également préférable que les PV puissent être obtenues par un procédé non dénaturant pour le PA, Alnsi, l'usage de solvants organiques et/ou de températures élevées est à proscrire,
- Un autre objectif essentiel de l'invention est de foumir des PV à base de polyaminoacides qui soient d'une granulométrie moyenne contrôlable et ajustable, et ce, dans des ordres de grandeur variant de 200 µm (MPV) jusqu'à quelques nanomères (NPV).
 - Un autre objectif essentiel de l'invention est de fournir des PV qui soient simples à préparer (pH non agressif), stables à tout pH compris entre 4 et 13 et non immunogènes.
 - Un autre objectif essentiel de l'invention est de fournir des PV à base de polyaminoacides qui soient faisables industriellement et économiques et qui soient aples à se charger en PA avec des forts taux de chargement.
 - Un autre objectif esseniel de l'invention est de l'ournir un procédé de préparation de MPV alors NPV à base polyarimisociaties et susceptibles d'être utilisées comme vacteurs de PA. ledit procédés es devant d'être économique simple à mettre en œuvre, non dénaturant pour les PA et devant, en outre, permettre une maîtrise line de la granulométrie moverne des particules obtenues (maximum 200 um).
 - Un autre objectif essentiel de l'invention est l'utilisation des susdites particules pour la préparation de médicaments (e. g. vascins) et/ou de nutiments, en particulier pour administration per os, nasale, vaginate, oculaire, sous-cutanée intraverineuse, intramusculaire, nitradermique, intrapértonéale, intracérébrate ou parentérale, de principes actifs, tels que des protièries, des glycoprotéines, des peptides, des polysaccharides, des lipopophysaccharides, des oligonucido-

tides et des polynucléotides.

15

20

Un autre objectif essentiel de l'invention est de fournir un médicament du type système à libération prolongée de PA, qui soit biocompatible et qui procure une haute biodisponibilité du PA

Un autre objectif essentiel de l'invention est de foumir un système de vectorisation de vaccins qui soit non immunogène intrinsèquement et en combinaison avec un ou plusieurs antigènes.

Les objectifs relatifs aux produits, parmi d'autres, sont atteints par la présente invention qui concerne des particules de vectorisation de principe(s) actif(s), du type de celles à base de polyaminoacide(s) et de taille moyenne inférieure à 200 um caractérisées:

- en ce que leurs polyaminoacides constitutifs comprennent au moins deux types d'aminoacides récurrents AAN et
 - le type AAN correspondant à un acide aminé neutre hydrophobe.
 - at le type AAI correspondant à un acide aminé à chaîne latérale ionisable, au moins une partie des aminoacides récurrents de type AAI étant sous forme ionisée, les aminoacides récurrents de chaque type. AAN et AAI, étant identiques ou différents entre eux.
 - et en ce que la masse molaire en poids M_w des polyaminoacides est supérieure ou égale à 4 000 D, de préférence à 5 000 D.

Il est du mérite de la Demanderesse d'avoir procédé à une sélection parmi les polyaminoacides, pour ne retenir, que oux yany nour trait d'être non hydrosolubles, formant des suspensions colloidiels es ableis dens un lerge domaine de pH compatibles avoc le pH des milleux physiologiques pour les applications vieles et comportant un premier type de monomères AMI romé par un acide aminé neutre hydrophobe a les umois une duswime type de monomères formé par un acide aminé AAI, caractérisé par une chaîne latéraile de fonctionnalité carboxyle (Glu, Asp), ionisable à des pH dhysiologouses nou déhautiments court les nordélaines.

Selon une caractéristique de l'invention, ces polyaminoacides (PAA) sont linéaires et, plus préférentiellement encore, présentent des enchaînements α-peptidiques.

Avantageusement, les PAA, sélectionnés comme éléments constitutifs des PV de l'invention, peuvent être des PAA "blocs" et/ou des PAA "statistiques". Les PAA "blocs" sont œux ayant une structure ordonnée, séquentielle et altermée, dans laeutelle les aminacaddes sont réparties et blocs le lond des chaires de colvimères.

Les PAA "statistiques" sont ceux ayant une structure désordonnée, séquentielle et aléatoire, dans laquelle les aminoacides sont répartis de façon non régulière le long des chaînes de polymères.

S'agissant du rapport molaire AAN / AAI + AAN, il est fonction de la structure "bloc" ou "statistique" des PAA. Ainsi, ce rapport molaire est :

- ≥ 6 %, de préférence ≥ 15 % pour les PAA "blocs",
- ≥ 20 %, de préférence ≥ 25 % pour les PAA "statistiques".

40 Selon une autre caractéristique de l'invention, la masse des polyaminoacides sélectionnés est élevée.

A cet égard, il convient de signaler que la masse molaire en poids (M_w) préférée, pour les polyaminoacides mis en œuvre dans le cadre de l'invention, se définit différemment en fonction du type de polyaminoacide envisagé. C'est ainsi que $M_w \ge 5$ 500 D, de préférence est comprise entre 6 500 D et 200 000 D et, plus préférentiellement encore, entre 8 000 et 20 000 D, pour les polyaminoacides "blocs", tels que définis supra.

Tandis que, pour les polyaminoacides "statistiques", définis eux aussi supra, M_w ≥ 10 000 D, de préférence comprise entre 20 000 D et 500 000 D et. plus préférentiellement. entre 20 000 D et 150 000 D.

Ces polyaminoscides forment des polymères amphiphiles pouvant intengir, à la fois avec des substances hydrollies, ce qui leur confer des propriétés ermerquebles commet tenséecifés ou comme desporsants. Mais, en plus de leurs propriétés amphiphiles, ces polyaminoacides se distinguent par une propriété nouveille et tout à fait inattendue, les chaines de polyaminoacides en solution aqueuse s'associent por une propriété torment des particules qui peuvent s'associer avec des protéines. En pratique, ces particules forment, de préférence, ces matrices au sein desquelles sont disporsés le (ou les) PA. La structure linéaire préférée par enchaînement et peptidiques et la masse molaire évées sont aussi des caractéristiques improtantes de ces polyaminoacides.

Ces PAA non hydrosolubles se distinguent par une propriété nouvelle et tout à fait mattendue. Mis au contact d'une solution augueuse, ils forment spontamément, fans celler-i, une suspension colloitéels de nanoparticules (NPV) susceptibles de s'agréger en microparticules (MPV). En outre, des protéines en solution peuvent s'associer spontanément avec ces particules pour former des particules charcées de Particules charcées de particules pour l'apprendie par l'apprendie pa

Cette découverte est d'autant plus surprenante que l'enseignement de la demande WO 93/25 583 était plutôt de

nature à inclier l'homme du métier à crientier ses recherches d'un matériau idéal pour l'encapsulation" de protiènes, virs d'autres produits que les polyaminoacides. En effet, les nombreux essais, réalisés et donnés dans la demande de brevet WO 93/25 583, laissent à penser que, parmi tous les polyaminoacides testés, seuls œux sélectionnés et revendiqués conviennent. Ce n'est qu'au terme d'une démarche inventive que la Demanderesse a pu prouver qu'il n'en était i rien en proposant une autre sélection de polyaminoacides ayant un comportement d'illérent de œux seion le WO 93/25 583, ces PAA étant, na particulier:

 des PAA linéairos et de masses molairos élevées (supérieures à 4000 D), plutôt que des petits oligomères ramiflés, des PAA insolubles, plutôt que solubles, et il est surprenant que ces PAA insolubles forment spontanément une suspension colloidate de NPV et que des protéines s'associent spontanément à ces NPV

10

55

Les polyaminacidos pridérés sont des polymères synthétiques linéaires, composés, avantageusement. «c-aminoacides liés par des lisisons peptides. Il reside de nombrouses techniques synthétiques pour former des polymères à blocs ou statistiques, des polymères à chaînes multiples et des polymères conternant une séquence déterminée d'aminoacides (cf. Encyclopesia of Polymer Science and Engineering, volume 12, page 786; John Willey & Sonsi). De nombroux dérivés d'aminoacides et de peptides ont été utilisées comme monomères pour la préparation des polyminoacides. Cependant, les monomères servant le plus couramment sont les anhydrides des Noarboxy-c-aminoacides d'ont la préparation est donnée, par exemple, dans Biopolymers, §1, 1869 (1975). Es techniques de polymérisation de ces monomères sent connues de Thomme de l'art et sont détaillées dans l'ouvrage de H. R. KPICHELDORF *c-470.

Les techniques de synthèses impliquent, généralement, de protéger les fonctions réactives des acides aminés à chaines latériais oinsiables, afin qu'elles n'intefferent pas los de frétape de polyméraison. Il s'ensuit qu'une étape de de déprocetion est nécessaire pour rétabilir la fonctionnalité des chaines latérales ionisables du polymère. On pour citier, par oxemple, les procédés de déprotection per asponification des esters méthyliques (STAHMAN et Cell J. J. Biol. Chem., 197, 771 (1952), KYOWA HAKKO, FR 2 152 582) ou de débenzylation [BLOUT et coll.; J. Amer. Chem. Soc., 197, 4831 (1958).

Avantageusement, les PV ont une concentration moyenne en polyaminoacide variant de 0,01 % à 25 % poids sec. de préférence de 0.05 à 10 % poids sec.

Selon un mode préféré de réalisation des particules selon l'invention, l'AAN (ou les AAN) est(sont) choisi(s) dans la liste suivante: Leu - lle - Val - Ala-Pro - Phe - et leurs métanges et l'AAI (ou les AAI) est (sont) formé(s) par le Glu et/ou l'Aeo.

De manière plus préférée encore, les particules de l'invention sont caractérisées en ce que leurs polyamin cacides constitutifs comportent un seul type de monomères AAI correspondant, de préférence, à Glu et un seul type de monomères correspondant, de préférence, à Leu.

Le fait de limiter le nombre de comonomères à deux seulement : un de type AAN et un de type AAN, permet de minimiser l'immunogénicité des particules. Il s'agit là d'un avantage notable de cette forme préférée de réalisation de l'invention

La taille des particules de polyaminoacides sélectionnés fait partie des éléments fondamentaux de la présente invention. Avantageusement, ces particules ont une taille moyenne comprise entre 0,01 et 200 µm, avec une répartition granulométrique étroite.

L'un des alouts de l'invention est d'être pavrenue à un très bon contrôle de la granulométrie moyenne des particules et de leur répartition granulométrique. Ce contrôle passe par l'atteinte de tailles de particules extrêmement réduites, de l'ordre de quiques nanomètres et de très faible polydispersifs, eschant qu'il est possible d'augmenter la taille de ces nanoparticules par agrégation. Sans que cela ne soit limitatif, on peut ainsi distinguer deux populations de particules en fonction de lours tailles.

La première de ces populations regroupe les particules de type NPV nanoparticules, de taille moyenne comprise entre 0.01 µm et 0.5 µm, de préférence entre 0.03 et 0.4 µm.

La deuxième population comprend les particules de type MPV, de taille moyenne supérieure à 0,5 μm, de préférence inférieure ou égale à 20 μm.

Au sens de l'invention, on entend, par taille ou granulométrie moyenne, la moyenne arithmétique des diamètres en outurne [D.4,5] établis par d'ill'action laser dans le cas des MPV, et le diamètre de gyration mesuré par d'illusion diasticus de la lumière dans le cas des NPV.

Les microparticules MPV sont, avantageusement, obtenues à partir des nanoparticules NPV, e. g. par agrégation. Selon une variante, les microparticules comprennent au moins un agent d'agrégation.

Conformément à une caractéristique préférée de l'invention, les particules comprennent au moins un principe actil. Le contrôle de la taile des Mey et NPV s'oppé, également, par l'intermédiaire de la composition des polyaminoacides mais aussi, pour une même composition, de la structure ordonnée (séquentielle alternée, i. e. on blocs: Si) ou désordonnée (séquentielle altérior) e. a statistique: Sa).

Suivant un mode préféré de réalisation de l'invention, les particules sont caractérisées en ce que AAI = Glu et AAN = Leu

Outre les particules décrites supra à titre de produit nouveau per se, la présente invention a également pour objet un procédid de préparation de particules à base de polyaminoacide(s) et susceptibles d'être utilisées comme vecteurs de principe(s) actif(s), caractérisé :

- en ce que l'on met en œuvre des polyaminoacides (PAA).

15

20

30

55

- comprenant au moins deux types d'aminoacides récurrents AAN et AAI ;
 - . le type AAN correspondant à un acide aminé neutre hydrophobe.
 - . et le type AAI correspondant à un acide aminé à chaîne latérale ionisable.
 - les aminoacides récurrents de chaque type AAN et AAI étant identiques ou différents entre eux.
 - le ratio molaire AAN / AAI + AAN étant ≥ 3 %, de préférence ≥ 5 %.
 - la masse molaire en poids M_w du (ou des) polyaminoacide(s) étant supérieure ou égale à 4 000 D, de préférence à 5 000 D.
- en ce que l'on réalise une dispersion de ces polyaminoacides dans un liquide, de préférence dans une solution aqueuse seline, dont on a ajusté le pH à une valeur choisie de telle sorte qu'au moins une partie des aminoacides de type All soit sous forme ionisée.
- et en ce que l'on recueille ainsi une solution colloïdale de particules.
- La description des caractéristiques des PAA faite supra, dans le cadre de la présentation des particules, peut être intégralement transposée dans le présent exposé relatif au procédé.

Ce procédé est l'un de ceux permettant d'obtenir les particules NPV présentées ci-avant. Ces particules peuvent donc être celles dans lesquelles l'AAN (ou les ANN) est(sont) chois(s) dans la liste suivante : Leu - lle - Val - Ala - Pro -Phe - et leurs mélances et celles dans lesquelles l'AAN (ou les AAI) est(sont) forméts par le Glu eviou l'Asp.

La formation des NPV se produit d'onc de manière simple, dans une solution aqueuse saline (par exemple) et à un prit choist de falle sorte qu'au moins une partie des monomères AAI (de nature identique ou d'illérente entre eux) soit sous forme ionisée Cette génération spontanée de nanoparticules, par dispersion de copolyaminoacides en milieu seilin, est remarquable de simplicité, d'économie et donc de faisabilité industrielle.

De plus, il est possible, par cette méthode, d'éviter les solvants organiques, généralement utilisés pour préparer ce type de particules et qui sont connus pour entraîner la dénaturation des protéines.

Les conditions d'obtention de ces NPV sont aisément maîtrisables par l'homme du métier.

La formation de NPV dépend, d'une part, de la nature de la solution aqueuse de dispersion et, d'autre part, des caractéristiques du polyaminoacide.

Les solutions aqueuses de dispersion des polyaminoacides doivent satisfaire certaines conditions de pH et de force ionique On conçoit, en effet, facilement que la stabilité des nanoparticules de polymères, contenant des groupements ionisés, dépend de la force ionique. Quant au pH, il est blen sûr fonction de la nature des groupements ionisables, d'ont il fixe la fraction of d'ionisation. Ainsi, pour des groupements carboxyliques, f croît avec le pH

En tout état de cause, l'un des avantages certains du procédé selon l'invention est de permettre la formation spontanée des NPV indépendamment du pH, dans un domaine étendu de pH compris entre 3 et 13, ce qui couvre larcement le domaine des Del biolociques et ouvre ainsi un large chamo d'applications.

Les NPV de polyaminoacides forment des solutions colloïdales.

Pour ces polyaminoacides, les caractéristiques discriminantes de la formation de NPV sont :

- i) la masse molaire.
- 2i) la nature des acides aminés,
 - 3i) les proportions en acides aminés,
 - 4i) la présence d'enchaînements linéaires, de préférence α-peptidiques.
 - 5i) la répartition des acides aminés le long des chaînes de polymères, de façon régulière ou aléatoire, suivant

des structures respectivement "blocs" ou "statistique".

Ces caractéristiques sont discutées ci-dessous

Concernant l'influence de la masse molaire, on peut indiquer que la formation des NPV résulte de l'association des acidés aminés entre les chaînes de polyaminoscides et que celle-ci s'opère différemment suivant la structure et la masse molaire du polymère.

Pour les polyaminoacides de structure "statistique", les polymères de masses molaires supéneures ou égales à 0 000 D, de préférence comprise entre 20 000 D et 500 000 D et, plus préférentiellement, comprises entre 20 000 D et 500 000 D, et flus préférentiellement, comprises entre 20 000 D et 150 000 D, se dispersent facilement en solution aqueuse et forment des suspensions colloidaise de NPV stables. Dans les mêmes conditions, les polymères de plus faible masses molein en forment pas de suspensions colloidaise stables, une partie des particules précipient et les NPV, maintenues en dispersion, sont put diffuserites l'association des chaines de polymères en NPV est donc d'autant plus favorable que la masse molaire des polyaminoacides est disexée.

Dans le cas des polyaminoacides de structure "blocs", l'association interchaînes, entre des blocs d'acides aminés identiques, est lavorisée, ce qui autones l'utilisation de pouyheire de plus faiblei masse molatier que les polyaminoacides de structure 'statielique'. Les polymères de masses molaires supérieures ou égales à 5 000 D. de préférence comprise entre 5 500 D et 200 000 D et plus préférentiellement, comprise entre 8 000 D et 200 000 D, se dispersent facilement en solution auteuse et forment des suspensions colloidaise de MPVI stobles

Concernant l'influence de la nature des acides ammés et de leur proportion, on peut préciser que, dans le cas des PAA de leucine et d'acide glutamique, la fraction en leucine doit être suffisamment élivére pour véture que le polymère ne soit totalement soluble et assurer des interactions hydrophobes suffisantes pour que les chaînes de polymères s'associant en NPV. Ces intéractions intérnations sinche alles et les polymères pour que les chaînes de polymères s'associant en NPV. Ces intéractions intérnations et se plus affaite vere les polymères l'obes' qu'avec les polymères 'statisfiques'. On a pu montrer, par exemple, que la concentration critique en dessous de laquelle le polymère est soluble, est commères entre 20 et 20% nour les polymères s'attaistiques' de leucine et d'acide oblaminates.

Pour la mise en oeuvre de la préparation de NPV conformes à l'invention, on fixe, avantageusement, la molarité de la solution saline entre 10⁻⁴ et 1 M, de préférence 10⁻² M à 0,5 M environ.

Suivant une autre modellité praitique de l'invention, on choisit les concentrations en polymère dans la solution exprimées en % poids/volume, supérieures ou égales à 10°2, de prétérence comprises entre 0,05 et 30 et, plus préférentiellement encore, entre 0,05 et 5.

Dans la mesure où l'une des applications les plus remarquables des particules et leur procédé d'obtention selon l'invention est le transport sous protection de principes actifs dans l'organisme humain ou animal, il est avantageux de prévol; à cette fin, qu'au moins un principe actif soit dissous dans le milieu liquide de formation des particules.

Cette mise en solution du principe actif, en particulier protéique et polypeptidique, s'effectue, de préférence, avant introduction des polyaminoacides dans le milleu, de sorte que l'on obtienne, après cette introduction, une solution colloïdale de particules chargées en principe actif.

Sans vouloir être lié par la théorie, on peut supposer que l'interaction entre le PA et les polyaminoacides procède d'associations hydrophobes et électrostatiques,

En résumé, l'encapsulation selon l'invention consiste donc à :

mettre en solution aqueuse le PA à encapsuler,

40

45

 et à disperser du polyaminoacide dans une solution aqueuse, puis à mélanger la suspension colloïdale de nanoparticules ainsi formée à la solution de PA, ou bien, et de façon préférée, à disperser directement du polyaminoacide dans le solution de PA, de manière à obtenir spontanément des nanoparticules chargées en PA.

Une des caractéristiques essentielles majeures de l'invention est que le phénomène d'association du (ou des) PA avec les particules est indépendant du pH.

Il a été vu ci-dessus que la dispersion du copolyaminoacide dans le milieu liquide, salin de prétérence, constitue une étape clé du procédé de préparation de particules éventuellement chargées en PA solon finvention. Le procédé solon finvention se singulaire, desglement, en ce qu'il comprend au moins une detape supplémentaire d'agrégation des nanoparticules (NPV) en microparticules (MPV), de préférence à l'aide d'un sel et/ou d'un acide et/ou d'un polymère (avantageusement un polyfeicrofvte).

Grâce à cette caracténstique du procédé de l'invention, il est possible d'agréger des NPV de taille comprise entre 0 01 et 0.05 µm. en MPV de taille comprise entre 0,05 et 200 µm, de préférence entre 0,05 et 20 µm et, plus idéalement encorre. entre 0.05 et 10 µm.

Cette agrégation doit être réalisée dans des conditions non dénaturantes pour le PA et la Demanderesse a trouvé que l'addition, notamment de sels ou d'acides ou de polymères cationiques, entraîne l'agrégation des NPV en MPV. L'addition de sels permet d'auomenter la torçe inciue du milieu et provoue l'agrégation des NPV en écraty.

les réputions électrostatiques entre les particules. De plus, le sel peut aussi aigr comme agent de réliculation des fonctions carboxyliques des polyaminoacides présentes à la sufface des particules et provoquer ainsi leur agrégation par complexation de plusieurs acides carboxyliques sur le cation du sel. Dans de cas, on choisira, de préférence, des sols polycationiques parmi ceux formant des complexes avec les acides carboxyliques, tels que les sels de Fc²-, Fc²-, Fc²-, Cc²-, Ed-, Ed-, Ed-) er Cu²-

L'addition d'acides diminue la fraction f d'ionisation en neutralisant les fonctions carboxyliques des polyamiroscides et entraine ansi l'agrégation des NPV en MPV. La fraction d'ionisation à laquelle s'opère l'agrégation dépend de la composition du polyaminoacide AANI(AAN + AAI). Ette est d'autant plus faible que la proportion en AAI est dievée l'acide qui est additionné est, avantageusement, un acide fort de pKa inférieur à celui des fonctions carboxyliques dans les oblaminoacides.

Les polymères cationiques agissent comme des agents d'agrégation en associant les NPV ills forment des compersent de la fonctions carboxyliques à la surface des particules qui sont ainsi relidées entre elles par les moiécules de polymères cationiques.

Les conditions d'agrégation des NPV en MPV sont développées dans les exemples

En fin de procédé, avec ou sans encapsulation de PA, on récupére les (nano) et les (micro)particules par tout moyen connu en soi et approprié. En pratique on peut, par exemple, laire usage de la centrifugation et la lycophylisation. La principe actif, susceptible d'être inclus ou incorporé de préférence selon une configuration de type matrice) dans les particules seion l'invention, obtenues ou non par le procédé décrit supra, est médicamenteux et/ou nutritionnel il est, de préférence, chois parm:

- des protéines et/ou les paptides parmi lesquels les plus préférentiellement retenus sont. les hémoglobines, les cytochromes, les albumines, les interférons, les antigiènes, les antigiones, les actionpes, le calatonine, l'érythropoiétine, l'insuline, les hormones de croissance, le facteur IX interfeukline ou leurs mélanges.
- ▲ les polysaccharides, l'héparine étant plus particulièrement sélectionnée,
- 25 A les acides nucléigues et, préférablement, les oligonucléotides d'ARN et/ou d'ADN.
 - ▲ et leurs mélanges

20

Los PA, que l'on pout classer dans la catégorie des médicaments et qui sont propres à être vectorisés par les particles selon l'invention, sont les vaccins. A titre d'exemple de produit nutritionnel, on peut citer les vitamines, les acides aminés et les oligoéléments.

Selon un autre de ses aspects, l'invention vise également l'utilisation de ces NPV et MPV chargées en PA, pour la fabrication de médicaments du type systèmes à libération contrôlée de PA.

La présente invention concerne, enfin, les médicaments ou les spécialités pharmaceutiques ou nutritionnelles comprenant les PV chargées en PA et définies ci-dessus.

Dans le cas de médicaments, il peut s'agir, par exemple, de ceux administrables, de préférence par vole crale, nasele, vagrinale, oculaire, sous-cutanée, intraveineuse, intramusculaire, intradermique, intrapéritonéale, intracérébrale ou parentérale.

Les applications de l'invention ne sont pas limitées à la vectorisation, au transport de PA de nature médicamenteuse ou nutritionnelle. En effet, il des tout à fait concevelle que le PA, susceptible d'être indus ou incroprod fans les PV, soit au moins un produit cosmétique ou phytosanitaire. Les applications cosmétiques envisageables sont, par exemple, les compositions applicables par voice transdominques. Les produits phytosanitaires concernés peuvent être, par exemple. des herbicides, des pesticides, des insecticides, de fongicides. etc. La présente invention a déplament pour objet les compositions phytosanitaires et cosmétiques comprenant des PV chargées en PA du type de ceux visés sunns.

45 Les exemples qui suivent permettront de mieux comprendre l'invention dans ses différents aspects produi/procédé/application. Ces exemples illustrent la préparation de particules de polyvaminacides chargés ou non en principes actifs, de même qu'ils préentent les caractéristiques de structure et les proviétés de ces particules.

EXEMPLES

50

I - PRÉPARATION DES POLYAMINOACIDES TESTÉS

Les polymères mis en œuvre dans les exemples sont des copolymères synthétiques linéaires, de structures en blocs ou statistiques à base de leucine of d'acide glutamique. Les polyaminoacides ont des masses moliaires en poide M_{ii} déferminées par diffusion étastique de la lumière dans le solvant acide trifluoracétique, comprises entre 50 000 D et 150 000 D

Ces polymères sont obtenus à partir du copolymère de leucine et de glutamate de méthyle dont on rétablit la fonctionnalité des chaînes latérales ionisables du glutamate de sodium, en utilisant les procédés de déprotection con-

nus des esters méthyliques décrits, par exemple, par STAHMAN et coll., J. Biol. Chem., 197, 771 (1952) ou dans le brevet KYOWA HAKKO, FR 2 152 582.

Le copolymère de leucine et de glutamate de méthyle est obtenu à partir des anhydrides des N-carboxy-a-aminoacides (NCA) de loucine et de glutamate de méthyle, dont la préparation est donnée par exemple dans Biopolymers. 15, 1869 (1976). Les techniques utilisées, pour la polymérisation des NCA en polymères de situctures en blocs ou statisfiques sont connues de fihomme de l'art et sont détaillées dans l'ouvrage de H. R. KRICHELDORF "tx-aminoacides-N-Carboxy Arrhydrides and Belated Helerocycles", Springer Métag (1987).

EXEMPLE 1: SYNTHESE D'UN POLYAMINOACIDE "STATISTIQUE". LE POLY(LEU/GLU) 50/50.

10

40

45

ETAPE 1): COPOLYMÉRISATION DES NCA- LEU ET NCA-GLU(OME): POLY(LEU-CO-GLU(OME)) 50/50:

Dans un discleur de 11, muni d'un agisteur en verre, d'une arrivée d'acche et d'une sortie neitée à un bulleur, on introduit, sous ceurant d'azole. 15,0 g de N-carboxyanhydride de la glutamate de méthyle (NCA-Gliu(OMe) : 0,08 mole) et 12,5 g de N-carboxyanhydride de la leucne (NCA-Lou: 0,08 mole). 381 mil de dioxane sont rejoutée et le milieu réactionnel est porté à 40 °C. Agrès dissolution des NCA, on introduit 24 mil d'eau, suivil de 0,22 mil de tréthylamme (seit 1 % molaire par repport aux NCA). Le suivil de la polymérisation varie en l'en en Oesarvant la disparition des bandes carboryles à 1 850 et 1 790 cm² La durée de polymérisation varie entre 1,5 h et 3 h salor la composition des monomères. Agrès disparition totale des bandes le millieur descritionel est ditulé par 350 mil del dioxene, puis homogénéise pendent 3 h à température ambiente. Le copolymère est récupér par précipitation dans 5 1 d'eau sous bonne agitation. Le produit est fifté et séché à 50 °C sous vide pendent 12 h.

La masse de copolymère obtenu est de 164 g, soit un rendement pondéral de 90 %. RIAN 114 (acide trifluoracitique-d): 0.86 ppm (CH₂-Lou BHT-05); 1.58 (CH₂-Q i CHM₀-Q Lou PHT-05); 2.20 8 (22 (CH₂-Giu, 247-05); 2.88 (CH₂-Qiu, 247-05); 3.75 (CH₂-Qiu, 347-05); 4.62 (NCHCO-Lou, 1147-0,5); 4.70 (NCHCO-Giu, 1147-0,5) Viscosilé rédultig 10.5 od idens Pacide Influenceditique) à 25 °C = 22 dillo.

ETAPE 2); HYDROLYSE DE L'ESTER MÉTHYLIQUE DU POLY(LEU-CO-GLU(OME)) 50/50 ;

Le copolymère obtenu précédemment (17,7 g) est placé dans un réacteur dans lequel on rajoute 354 ml d'acide trifluoracédique. Le milleur dactionnel est porté à 40°C sous agitation. Lorsque le copônybre est totalement dissous, on rajoute 354 ml d'eau par pottes quantités. Le milleur déactionnel est maintenu sous acitation pondant 49 h.

Le polymère est récupéré par précipitation dans 5 1 d'eau. Après filtration, il est à nouveau mis en suspension et agité dans l'eau pendant 0,5 h, puis filtré et essoré. La purification s'effectue par dialyse dans l'eau.

Rendement 15,9g (95%). RIMI 114 (acide trifluoreacétique-d) : identique aux polymères de départ à une exception, le signal à 3.75 (CHy-Giu) set fortement diminué ou absent. Dans le cas présent, le sux d'esters résiduels est infrérieur à 1 % par rapport aux monomères glutamate. Viscosité réduite (0,5 g/dl dans l'acide trifluoroacétique) à 25 °C = 0,95 d/l/2

EXEMPLE 2: SYNTHÈSE D'UN POLVAMINOACIDE "BLOC", LE POLY(LEU/GLU) 50/50 DIBLOCS.

Dans un réacteur de 11, on introduit sous agitation 15,0 g de NCA-Glu(OMe) (0,08 mole) et 180 ml de dioxane Après dissolution, on rajoute 180 ml de folisien et le milieu est porté à 60 °C. On effectue le spectre IR de la solution avant de rajouter 0,156 g de benzylamine (1,58 % molaire/NCA). Le milieu réactionnel se trouble rapidement et, au bout de 40 minutes, les bandes caractéristiques à 1660 et 1790 erm¹ ont disparu.

Après une heure, on introduit une solution de 12.5 g de NCA-Leu (0.08 mole) dans un mélange dioxane/olubre de de chaque L'agitation est pousvoir pendant 18 h (cette durée n'a pas été optimitéé). Les bandes carbonyles ont alors disparu. On ajoute 100 mil de dioxane et le milleu réactionnel est homogénéisé pondant 1 h. Le copolymère est précipité dans 3 1 d'éthanol absolu sous forte agitation. Il sel lavé avec 1 1 d'éthanol, filtré, essoré et enfin séché à 50 °C sous vide pendant une nuit. La masse de produit récupérée set de 19.5 g (rendamen ± 95 %). PMM 11 (lacide influoreacétique d) 0.85 pmm (CH₃-Lou, 6H*0.5) 1, 1.58 (CH₂-BC HMbg_Lou, 3H*0.5) ; 2.10 et 2.22 (CH₂-Glu, 2H*0.5); 2.58 (CH₂-Glu, 2H*0.5); 3.75 (CH₂-Glu, 2H*0.5); 4.62 (NOHCO-Leu, HH*0.5), 4.70 (NOHCO-Glu, 1H*0.5). Viscosité réduite (0.5 gét d'ans Facte futilionacétique) à 25 °C = 0.62 d/g.

La douxième étape d'hydrolyse des esters méthyliques est identique à colle décrité dans l'exemple 1, étape 2 e Fendément 95 s. RMN1 11 (acidis fillitionacétique) júnetique aux polymères de départ à une excepcion, le signal à 3.75 (CH₂-Giu) est fortement diminué ou absent. Dans le cas présent, le taux d'esters résiduels est inférieur à 1 % par rapport aux momonnères guitamats. Viscossifs réduite (10 5 d'il d'arts racibil fillitionacétique) à 25 °C – 0.55 d'ilq

EXEMPLE 3: SYNTHÈSE D'UN POLYAMINOACIDE "BLOC", LE POLY(GLU/LEU/GLU) 29/57/14 TRIBLOCS

Dans un réacteur de 1 I, on introduit sous agitation 7,5 g de NCA-Glu(OMe) (0,04 mole) et 180 ml de dioxane Après dissolution. on rajoute 180 m de boluène et le milieu est porté à 60 °C. On effectue le spectre IR de la solution avant de raioute 0.156 q de Denzylamine.

Après la dispantion totale du monomère, on introduit une solution de 12.5 q de NCA-Leu (0,08 mole) dans un métange dioxaneriouleme (15 mil de chaeque). L'agitation est poursuivie pendant 18 h. Ensuite, on introduit à nouveur 3.5 q de NCA-Giu(QMe) (0,04 mole) qu'on permet de réagir pendant 12 heures. On ajoute 100 mil de dioxane et le milleu réactionnel est homogéniés pendant 1 h. Le copolymère est précipité dans 3 1 d'éthanol absolu sous forte agistatie il est lavé avec 1 1 d'éthanol absolu sous forte agistatie il est lavé avec 1 1 d'éthanol selbus sous forte agistatie il est lavé avec 1 1 d'éthanol selbus sous forte agistatie il est lavé avec 1 1 d'éthanol selbus sous forte agistatie il est lavé avec 1 1 d'éthanol selbus sous forte agistatie il est lavé avec 1 1 d'éthanol selbus sous forte agistatie (16 mil 16 mil 1

La deuxième étape d'hydrolyse des esters méthyliques est identique à celle décrite dans l'exemple 1, étape 2. FIRM 114 (acid trifluorecédique) d'. Identique aux polymère de dépent à une exception, le signal à 3,75 (CH₂-Gil) est fortement d'iminué ou absent. Dans le cas présent, le taux d'esters résiduals est inférieur à 1 % par rapport aux monomères duiramet. Viscosité réduite (0.5 oft dans l'exide trifluorecédique) à 25° c. 0.38 d'un.

II - FORMATION DE NANOPARTICULES DE POLYAMINOACIDES (NPV) AVEC OU SANS INCORPORATION DE PRINCIPES ACTIFS

II.1 - INFLUENCE DE LA CONCENTRATION EN AAN SUR LA FORMATION DE PARTICULES

EXEMPLE 4: FORMATION DE NANOPARTICULES DE POLY(LEU/GLU) 30/70, 50/50, 75/25 DE STRUCTURE "STATISTIQUE".

100 mg de copolyaminoacides statistiques de leucine et de glutamate de sodium, de composition LeucGu = 20/70 et de masse molaire M_w = 36 000 D, sont dispersés dans 100 mil d'une solution de thoiarne de sodium de moiarité 10° mol/i. Quel que soit le pH de la solution compris entre 4,5 et 12 que l'on peut ajuster par addition d'exide chiorhydrique ou d'hydroxyde de sodium, le polymère forme, spontanément, une dispersion colloidate de nanoparticules. En milleu acide de phi rifiéieur à 4,5 qui correspond à une fraction d'ionisation 1 égale à 0,05, le polymère lyophilisé ne se disperse pas dans la solution et reste insolution.

Le tableau 1 ci-dessous rassemble les observations réalisées dans les mêmes conditions de dispersion, avec les copylamineacides statistiques de laucine et de glutamate de sodium, de composition LauGiu = 50/50 et 75/25 et de masse molaire M_w égales, respectivement, à 60 000 D et 34 000 D.

TABLEAU 1

45	

40

15

_	DOMAINE PH D'EXISTENCE	FRACTION D'IONISATION f
POLYAMINOACIDES	DES NANOPARTICULES	DE L'ACIDE GLUTAMIQUE
POLY LEU/GLU-30/70	[4,5-12]	> 0,05
POLY LEU/GLU-50/50	[4,7-12]	> 0,05
POLY LEU/GLU-75/25	[6,2-12]	> 0,30

EXEMPLE 5: FORMATION DE NANOPARTICULES DE POLY(LEU/GLU) 20/80, 40/60, 50/50 DE STRUCTURES "BLOCS".

100 mg de copolyarininoacides blocs de loucine et de glutamate de sodium, de composition Lou/Glu = 50/50 et de masse molaire M_m = 14 600 D, sont disparsés dans 100 ml d'une solution de chlorure de sodium de molaire 16 0° an/0 l'Oude que soit le pirt de la solution, compris entre 3 et 12, que fon peut ajuster par addition d'acide chloriydrique ou d'hydroxyde de sodium, le polymère forme sportianement une dispersion colloidaté de nanoparticules qui d'illusent la lumière or conférent à la solution une turbidé dévide. Les nanoparticules de polymère ne décantent pas lorque le solution est laissée plusieurs heures au repos à température ambiante comprise entre 15 et 20 ° C. En milleu acide de dri Hrifforiur à 3 la colvièren ne se disserse pas dans la solution et rest le solution

Dans les mêmes conditions à pH compris entre 3 et 12, les poly(Leu/Glu) 20/80, 40/60 de structures "blocs", de masse molaire M_m respectivoment égales à 11 000 D. 15 000 D, se dispersent et formant des suspensiens colloidates diffuser d'autant plus la tumière que la proportion de leuride dans le polymère est élevée A pH inférieur à 2, on observe, de la même façon que pour le poly(Leu/Glu) 50/50, que les polymères ne se dispersent pas et restent insolubles.

EXEMPLE 6: SOLUBILITÉ DU POLY(LEU/GLU) 18/82 DE STRUCTURE "STATISTIQUE".

Cet exemple montre que les copolymères de leucine et de glutamate de sodium de composition Leu/Glu = 18/92 ne forment pas de nanoparticules, car ils sont totalement solubles dans l'eau, quel que soit le pH ≤ 4.5.

10 mg de poly Leu/Glu-19/92 lyophilisé sont dispersés dans 0,5 ml d'une solution de chlorure de sodium de molarité 10°2 mol/l. Le polymère est totalement dissous et la solution est limpide.

Il ne se forme pas de nanoparticules.

45

5 EXEMPLE 7: STABILITÉ DES SUSPENSIONS COLLOÏDALES DE DIFFÉRENTS POLY(LEU/GLU).

100 mg des copolyaminoacidos statistiques de leucine et de glutamate de sodium de composition Leu Giu = 3077.0 5050 75/25 et de masse molaire M_e, daple, respeciement, à 36 000, D, 60 000 D et 34 000 D, sond tispersés dans 10 ml 5 ml et 2 ml d'une solution d'hydroxyde de sodium de molarité 10² molf, formant ainsi des solutions de concratation 1 %, 2 % et 5 % pv de chacun des polyaminoacidos. Les dispersions sond ne suella laissée en test de stabilité à température ambiente (15-25 °C) pendant 4 mols. A l'issue de cette période, les nanoparticules n'ont pas décenté et la diffusivité des solutions n'a use chance.

EXEMPLE 8: FORMATION DE NANOPARTICULES DE POLY(LEU/GLU) 50/50 DE STRUCTURE "STATISTIQUE" ET DE STRUCTURE "BLOCS", DANS UN TAMPON PHOSPHATE ISOTONIQUE.

100 mg de polyaminoacides poly(LauGill) 50/50, de structure "statistique" et de masse molaire N_w épale à 80 000 D. sont dispersés dans une solution de pH = 7.4 isotonique, contenant 0.01 mol/l de tampon phosphate, 0.138 mol/l de chlorure de sodium et 0.0027 mol/l de chlorure de potassium (PBS, voir catalogue SIGMA P4417), Le polymère forme spontanément une dispersion colloidate de nanoparticules qui diffuse la lumière. Les nanoparticules de polymère ne décarient pas forsque la solution est laissée pulseurs heures au respo à température ambiente entre 1 5 et 20° C.

Dans les mêmes conditions, lorsque l'on disperse 100 mg de polyaminoacidos poly(Leu/Glu) 50/50 blocs et de masse molaire M_m, égaie à 14 600 D, dans une solution tampon PBS, on obtient une suspension stable à température ambiante de nanoparticules qui diffuse la lumière avec une turbidité élevée.

II.2 - DIMENSIONS ET STRUCTURE DES NANOPARTICULES DE POLY(LEU/GLU) DE STRUCTURE "STATISTI-QUE" ET DE STRUCTURE "BLOC"

Les nanoparticules de polyaminoacides forment une solution colloidale. Les mesures par diffusion statique ou
so quasi élastique de la lumière permettent de mesurer la taille et la densité de polymère dans les nanoparticules.

Le tableau 2 ci-dessous regroupe des mesures effectuées à partir des polyaminoacides statistiques de composiions Leur(Glu = 3070, 50/50 et de masses molaires Mw compises entre 46 000 D et 21 000 D, ainsi que du polyaminoacide "bloc" de compositions Louil'ellu 20/20, 50/50 de masses molaires comprises entre 11 000 D et 18 000 D Pour ces mesures, les polyaminoacides sont dispersés dans une solution de pH = 7,4 isotonique, contenant 0,01 moil de lampon phosphate, 0,138 moil de chlorure de sodium et 0.0027 moil de chlorure de potassium (voir calalogue SIGMA P4417).

TABLEAU 2

16

25

30

40

45

50

55

POLYAMINOACIDES	MASSE MOLAIRE DU POLYAMINOACIDE	RAYON DE GIRATION DES PARTICULES EN nm	POURCENTAGE EN POIDS (p/v) DE POLYMÈRE DANS LES PARTICULES
Poly(Leu/Glu) 30/70	43 000 D	70	1,●
Poly(Leu/Glu) 30/70	23 000 D	58	1,0
Poly(Leu/Glu) 50/50	46 000 D	73	2,6
Poly(Leu/Glu) 50/50	21 000 D	55	4,3
Poly(Leu/Glu) 50/50 blocs	14 600 D	140	3,6
Poly(Leu/Glu) 50/50 blocs	16 300 D	120	5,5
Poly(Leu/Glu) 20/80 blocs	11 000 D	59	5,4

Les dimensions des nanoparticules varient avec la composition des polyaminoacides. Pour une même composition, elles dépendent de la structure dibloc ou désordonnée des chaînes de polyaminoacides.

De plus, les répartitions des diamètres des nanoparticules de polyaminoacides sont, d'après les analyses par diffueion quas élestique de la lumière, monomodales et resserrées autour de leur valeur moyenne. Les largeurs des distributions obtenues sont comparables ou inférieures à celle du polystyrène de polydispersité égale à 1,2. La concentration de polymère dans les nanoparticules est remarqueblement faible et toujours inférieure à 6 % p.v. Elle dépend de la composition de la structure dibloc ou désondmés des polyaminoacides.

Par ailleurs, l'observation par microscopie électronique (TEM à coloration négative) montre que les nanoparticules ont une forme sphérique ou légèrement allongée.

II.3 - IMMUNOGÉNICITÉ DES NANOPARTICULES

EXEMPLE 9 POUVOIR IMMUNOGENE DES NANOPARTICULES DE POLY(LEU/GLU) 40/60, 50/50, 60/40 BLOCS.

Las poly(Lau/Glu) 4060, 50/50, 60/40 blocs, de masses molaires égales environ à 12 000 D, sont dispersés dans nos solution de pH = 7,4 leotonique, contenant 0,01 molti de tampon phosphate, 0,138 molti de chiorure de sodium et 0,0027 mol/10 de chiorure de potassium (roir catalogue SIGMA P4417). La concentration en polymère est égale à 2,5 mg/ml. Les suspensions sont lutribdes et filtrées sans difficulté particulière sur une membrane de polysulfone de porosité 0,2 µm, afin de les stérilies.

Les animativa utilisée sont des souris (fot de cinq souris par polymère testé) de souche non consanguine OF1. Les suspensions de polymères sont injectées par voie sous-cutanée, à hauteur de 100 µl de suspension (250 µg de polymère) par injection. Une première injection est réalisée au temps J0, un rappel est effectué au temps J35. Le

se populate y par injection. One promise injection ast retailed at temps of win higher temestate at temps 332, set 7 jours après la deuxième injection. Les prélèvements sanguins sont laissés 24 heures à température ambiante, puis sont centrifludés 10 min à 3 000 t/min.

Les sérums sont anlysés par dosage ELISA. Aucun anticorps anti-polymère n'a été détecté dans les sérums, y compres à des l'ables dilutions en sérum (1/10). Cet exemple montre que les nanoparticules de poly(Leu/Glu) 40/60 50/50, 60/40 bloos n'indusent loss de réponse immunitaire soléctique.

II.4 - ASSOCIATION DES NANOPARTICULES AVEC LES PROTÉINES MODÈLES COLOREES

La procédé d'encapsulation est décrit avec, pour protéines modèles, l'hémoglobine, les cylochromes C ae coeur de cheval et de Saccharomycce corovisca. L'association entre les nanoparticules de polymère et les protéines est ⁵ mise en dividence par ultracentrifugation analytique. Les solutions de polymères et protéines sont centrifugées à grandes vitesses et l'avancement des fronts de sédimentation du polymère et des protéines est suivi par la mesure de la densité optique aux longueures d'onde à 250 nm et à 410 nm.

L'association entre les protéines et les particules colloidales est caractérisée par l'existence d'un front unique de sédimentation correspondant à le superposition des fronts de sédimentation aux deux longueurs d'ond. Dans le cas contraire, en absence d'association, les fronts de sédimentation de la protéine et des particules colloidales sont distincts et ne se supercessent pass.

EXEMPLE 10: ASSOCIATION DU POLY(LEU/GLU) 30/70 AVEC LE CYTOCHROME C.

10 mg de cytochrome C sont dissous dans 100 ml d'uns solution tampon de phosphate de socium de pri égal à 7.2 et de moiarité 0.01 mol/l. 100 mg de poly Leu/Giu 3070, de masse molaire $M_{\rm w} = 36\,000$ D, sont ensuite dispersés directement dans cette solution. La plupart du cytochrome C sédimente avec les particules colioidales de polymère lors de la centifutgation. L'analyse de la densité optique des fronts de sédimentation montre que $80\,\%$ du cytochrome contrassociés aux marticules colioidales.

EXEMPLE 11: ASSOCIATION DU POLY(LEU/GLU) 50/50 AVEC LE CYTOCHROME C.

20

30

40

45

66

10 mg de cytochrome C sont dissous dans 100 ml d'une solution tampon de phosphate de sodium de p1 égai à 1.2 et de molarité 0.01 mol/l. 200 mg de poly Lau/Glui-50/50, de masse molaire M_w = 60 000 D, sont ensuite dispersés directement dans cette solution. La plupart du cytochrome C sédimente avec les particules colicidates de polymère lors de la centrifugation. L'analyse de la densité optique des fronts de sédimentation montre que plus de 50 % du cytochrome sent associés aux anticules colicidates.

EXEMPLE 12: ASSOCIATION DU POLY (LEU/GLU) 30/70 AVEC L'HÉMOGLOBINE.

Dans cet exemple, la suspension colloidale du polyaminoacides et de la protéine est préparée de deux façons différentes, à partir de la même solution que celle de l'exemple 4, mais en modifiant l'ordre de mise en solution.

1 - Le poly Lau/Glu-20/70, de masse molaire M_e = 90 000 D, est dispersé dans la solution d'hémoglobine suivant les mêmes conditions que celles de l'exemple 4. L'analyse par ultracentrifugation de la suspension colloidale montre l'association de l'hémoglobine et du polyaminoscides dans les nanoparticules.

2 - Le poly Lau/Glu-90/70. de masse molaire M_m = 40 000 D, est dispersé dans la solution tampon ne contenant pas d'hémoglobine. La suspension colloidale formée set ensuite mélangée avec la solution d'hémoglobine. Dans ce cas, une fraction importante de l'hémoglobine, estimée à 80 %, n'est pas associée aux nanoparticules de polyaminoacides et l'analyse par ultracentrifugation montre deux fronts de sédimentation correspondant, respectivement, aux nanoparticules de polyaminoacides et à l'hémoglobine.

La première étape de mise en solution de la protéine, avant dispersion du polyaminoacide, assure, dans le cas de l'hémoglobine, un meilleur rendement d'encapsulation.

II. 5 - ASSOCIATION DES NANOPARTICULES AVEC LES PROTÉINES

EXEMPLE 13: ASSOCIATION DU POLY(LEU/GLU) 30/70 EN PRÉSENCE D'OVALBUMINE.

Le poly Leu/Glu-30/70, de masses molaire M_{w.} = 9 000 D, set disperéd dans une solution de chlorure de sodium dans les mérens conditions que celtes de l'exemple 2, 4 ou 5 avec, en plus, de l'ovalbumine. Les caractérisiques des particules colicidates analysées par diffusion de la lumière sont idontiques à celles formées en absence de proténe La protière ne empêche donc pas l'association des polyaminoscides en nanoparticules et ceci pour des concentrations en protière pouvant atteindre 20 S. vp. par rapport au polyaminoscides.

EXEMPLE 14: ASSOCIATION DU POLY(LEU/GLU) 50/50 BLOCS AVEC L'INSULINE.

A partir d'une solution isotonique de pH = 7.4 contenant 0.01 mol/l de tampon phosphate, 0.138 mol/l de chlorure

de sodium et 0,0027 molt de chiorure de potassium, on prépare une solution d'insuline humaine recombinante (SIGMA, efférence 10259) de concentration i majorit. Dans si mid ce cate solution d'insuline, on disperse 50 mg de poyl(£au² (Giu) 50/50 bitos de masse molaire égale à 12 400 D. On bitent une suspension très turbide et stable Par ultrafiltration sur membrane de cut effe 300 000 D (Millipore, filtre Ultrafrec CI,) on sépare frosiuline libre on solution que l'on dose dans le filtrat par chromatographie HPLC, de l'insuline associée aven els nanoparticules. On mesure ainsi, are d'illérence avec la cuantité d'irsuline fibre. la cuentité d'insuline associée aven accreticules doale à 0,65 moint.

EXEMPLE 15: ASSOCIATION DU POLY(LEU/GLU) 50/50 DE STRUCTURE "STATISTIQUE" AVEC L'INSULINE.

On procède dans des conditions identiques à celles de l'exemple 14 en utilisant le poly(Leu/Glu) 50/50 de structure 'statistique' à la place du poly(Leu/Glu) 50/50 blocs. La quantité d'insuline, associée aux nanoparticules, est égale à 0.60 m/m/l.

III - AGRÉGATION DES NANOPARTICIII ES

III. I - AGRÉGATION PAR ADDITION D'UN SEL

EXEMPLE 16: AGRÉGATION PAR ADDITION DE SULFATE D'AMMONIUM.

100 mg de poly Leu/Glu-30/70, de masse molaire M_w = 36 000 D, sont dispersés dans 200 ml de solution tampon d'acide chrique et de phosphate de sodium de molarité 0.05 molt et de pH égal à 8. Une solution concentrée de suitlate d'ammonium est additionnée lentement à la dispersion. Le volume versé est suffisamment faible devant celui de la solution de déporsion, jusqu'à agrégation des NPV en MPV. Les MPV ainsi obtenue ont un diamètre moyen ôgal à 8 jum.

25 III.2 - AGRÉGATION PAR ABAISSEMENT DE pH

Les fonctions carboxyliques latérales des polyaminoacides dans les nanoparticules sont partiellement lonisées. Leur neutralisation, par addition d'un acide, entraîne l'agrégation des nanoparticules.

L'agrégation peut être réalisée avec les acides dont la constante de dissociation (Ka) est inférieure à celle des fonctions carboxyliques latérales des polyaminoacides.

EXEMPLE 17: AGRÉGATION PAR ADDITION D'ACIDE CHLORHYDRIQUE.

Les polyaminocacides statistiques de composition Lau/Glu = 30/70, 50/50 ot 75/25 et de masses molaires M_{un} degales respectivement à 36 000 D, 60 000 D et 34 000 D, sont dispersée dans des solutions tampons d'acide citrique et de phosphate de sodium de molarité 0,05 molt et de phosphate de sodium de molarité 0,05 molt et de phé ajal à 5. Les concentrations des polyaminocacides sont de 0 0 1 % ptv pour les polyaminocacides de composition Leu/Glu-30/70 et 50/50 et 0,005 % p/v pour celui de composition 75/25.

L'agrégation des nanoparticules en suspension colloidale est déalisée par addition progressive d'une solution 0,1 moi/l d'acide chlorhydrique, jusqu'à agrégation des NPV en MPV. Les résultats des mesures de granulométrie des MPV sont regroupés dans le tableau 3 suivant

TABLEAU 3

50

15

POLYAMINOACIDES	DIAMÈTRE MOYEN (µm)	DISTRIBUTION
Poly Leu/Glu-30/70	20 μm	[2; 100] μm
Poly Leu/Glu-50/50	6 μm	[2; 15] μm
Poly Leu/Glu-75/25	3 μm	[0,5 ; 8] μm

III.3 - AGRÉGATION PAR COMPLEXATION AVEC UN POLYMÈRE CATIONIQUE

EXEMPLE 18: AGRÉGATION DES NANOPARTICULES DE POLY Leu/Glu-50/50 PAR COMPLEXATION AVEC LA POLY D.L-LYSINE.

Les fonctions carboxyliques latérales des polyaminoacides dans les nanoparticules sont partiellement ionisées

Leur complexation avec un polymère catonique, tel que la polytysine, entraîne l'agrégation des nanoparticules 10 mg de polyt Leurillis-50'50. de masse molaire M_m = 600000. Sent dispersés dans 100 mt d'une solution tampon de phosphate de sordium de molarité 0.01 mol/t et de pH égal à 6. L'addition de 15 mg de bromure d'hydrogène de poly D.L-tysine, de masse molaire M_m = 15000 D, permet d'agréger les nanoparticules de polymère en microparticules Le diamètre moyen des microparticules est compris entre 10 et 20 µm en faisant varier le pH entre 2 et 9 par addition d'acide échofrydrique ou d'hydrogyde de sodium.

III.4 - ENCAPSULATION DE PROTÉINES PAR AGRÉGATION DES NANOPARTICULES

EXEMPLE 19: ENCAPSULATION DU CYTOCHROME C PAR COMPLEXATION AVEC LA POLY D.I.-LYSINE

Dans 100 ml d'une solution tampon de phosphate de molarité 0.01 mol/l. de pH égal à 6 et contenant 10 mg de cytochrome C de coeur de cheval: on disperse 10 mg de poly(Leu/Glu) 50/50, de masse molaire M_m = 60 000 D. L'addition de 15 mg de bromure d'hydroghen de poly D, L lysine, de masse molaire M_m = 15 000 D, permet d'agréger les nanoparticules de polymères en microparticules. Par centrifugation, les microparticules sont sédimentées, la coloration rouge du culcit de centrifugation montre que la quasi totalité du cytochrome a sédimenté avec les nanoparticules, co qui montre que le cytochrome est encasseul dens les microparticules.

Revendications

15

25

30

40

50

55

- Particules de vectorisation de principe(s) actif(s), du type de celles à base de polyaminoacide(s) et de taille moyenne inférieure à 200 μm.
- caractérisées :
 - en ce que leurs polyaminoacides (PAA) constitutifs comprennent au moins deux types d'aminoacides récurrents AAN et AAI:
 - le type AAN correspondant à un acide aminé neutre hydrophobe.
 - et le type AAI correspondant à un acide aminé à chaîne latérale ionisable, au moins une partie des aminoacides récurrents de type AAI étant sous forme ionisée,

les aminoacides récurrents de chaque type AAN et AAI étant identiques ou différents entre eux,

- et en ce que la masse molaire en poids M_w des polyaminoacides est supérieure ou égale à 4 000 D, de préférence à 5000 D.
- 2. Particules selon la revendication 1, caractérisées :
- en ce que leurs PAA constitutifs sont des PAA "blocs" et/ou des PAA "statistiques",
 - et en ce que:
 - ▲ pour les PAA "blocs" :
 - le rapport molaire AAN / AAN + AAI est ≥ 6 %, de préférence ≥ 15 %.
 - M_W ≥ 5 500 D, de préférence 6 500 D ≤ M_W ≤ 200 000 D et, plus préférentiellement encore, 8 000 D ≤ M_W ≤ 200 000 D,
 - ▲ pour les PAA "statistiques" :
 - le rapport molaire AAN / AAN + AAI est ≥ 20 %, de préférence ≥ 25 %,
 - $M_{_W} \ge 10~000$ D, de préférence 20 000 D $\le M_{_W} \le 500~000$ D et, plus préférentiellement encore, 200 000 D $\le M_{_W} \le 150~000$ D.

3. Particules selon la revendication 1 ou 2. caractérisées :

15

20

25

30

35

- en ce que l'AAN (ou les AAN) est(sont)choisi(s) dans la liste suivante : Leu IIe Val Ala Pro Phe et leurs mélanges.
- et en ce que l'AAI (ou les AAI) est(sont) formé(s) par le Glu et/ou l'Asp.
 - Particules selon la revendication 1, caractérisées par une concentration moyenne en polyaminoacide variant de 0.01 à 25 % poids sec, de préférence de 0.05 à 10 % poids sec.
- Particules selon la revendication 1, caractérisées en ce que ce sont des NanoParticules de Vectorisation (NPV) de taille moyenne comprise entre 0,01 et 0,5 μm, de préférence entre 0,03 et 0.4 μm.
 - Particules selon la revendication 1, caractérisées en ce que ce sont des MicroParticules de Vectorisation (MPV) de taille moyenne supérieure à 0.5 μm, de préférence inférieure ou égale à 20 μm.
 - Particules selon la revendication 6, caractérisées en ce qu'elles sont obtenues à partir des particules selon la revendication 5 et en ce qu'elles comprennent, de prétérence, au moins un agent d'agrégation.
 - 8. Particules selon la revendication 1. caractérisées en ce qu'elles comprennent au moins un principe actif.
 - Procédé de préparation de particules à base de polyaminoacide(s) et susceptibles d'être utilisées comme vecteurs de principe(s) actif(s), caractérisé :
 - en ce que l'on met en œuvre des polyaminoacides (PAA);
 - ▲ comprenant au moins deux types d'aminoacides récurrents AAN et AAI :
 - le type AAN correspondant à un acide aminé neutre hydrophobe.
 - . et le type AAI correspondant à un acide aminé à chaîne latérale ionisable,
 - les aminoacides récurrents de chaque type AAN et AAI étant identiques ou différents entre eux.
 - ▲ le ratio molaire AAN / AAI + AAN étant ≥ 3 %, de préférence ≥ 5 %,
 - A la masse molaire en poids M_w du (ou des) polyaminoacide(s) étant supérieure ou égale à 4 000 D, de préférence à 5 000 D.
 - en ce que l'on réalise une dispersion de ces polyaminoacides dans un liquide, de préférence dans une solution aqueuse saline, dont on a ajusté le pH à une valeur choisie de telle sorte qu'au moins une partie des aminoacides de type AAI soit sous forme ionisée.
 - et en ce que l'on recueille ainsi une solution colloïdale de particules.
- Procédé selon la revendication 9, caractérisé :
 - en ce que l'AAN (ou les AAN) est(sont) choisi(s) dans la liste suivante: Leu Ile Val Ala Pro Phe et leurs mélanges,
- et en ce que l'AAI (ou les AAI) est(sont) formé(s) par le Glu et/ou l'Asp.
 - 11. Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce qu'au moins un principe actif est dissous dans le l'quide, de préférence avant introduction des polyaminoacides dans le milieu, de sorte que l'on obtienne, après cette introduction, une solution colloidate de particules chargées en principe(s) actif (s)
 - 12. Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce qu'il comprend au moins une étape supplémentaire d'agrégation des particules, à l'aide d'au moins un agent agrégation constitué, de préférence, par un sel et/ou un acide et/ou une base et/ou un polymère éventuellement longue.
- 58 13. Procédé selon la revendication 12, caractérisé en ce que l'on choisit des concentrations en polymère dans la solution exprimées en % poids/volume, supérieures ou égales à 10⁻², de préférence comprises entre 0,05 et 30 et plus préférentellement encore, entre 0,05 et 5.

 Particules selon la revendication 1 et/ou obtenues par le procédé selon la revendication 9. caractérisées en ce que le principe actif est médicamenteux et, de préférence, choisi parmi ; ▲ les protéines et/ou les peptides parmi lesquels les plus préférentiellement retenus sont : les hémoglobines. les cytochromes, les albumines, les interférons, les antigènes, les anticorps, la calatonine, l'érythropolétine, l'insuline, les hormones de croissance, le facteur IX, l'interleukine ou leurs mélanges, les polysaccharides, l'héparine étant plus particulièrement sélectionnée, les acides nucléiques et, préférablement, les oligonucléotides d'ARN et/ou d'ADN, et leurs mélanges. 10 15. Particules selon la revendication 1 et/ou obtenues par le procédé selon la revendication 9, caractérisées en ce que le principe actif est constitué par au moins un vaccin. 16. Particules selon la revendication 1 et/ou obtenues par le procédé selon la revendication 9, caractérisées en ce 15 que le PA est formé par au moins un produit phytosanitaire ou cosmétique. Spécialité pharmaceutique, nutritionnelle, phytosanitaire ou cosmétique. caractérisée en ce qu'elle comporte des particules selon la revendication 1 et/ou obtenues par le procédé selon la revendication 9 20 25 30 40 45 50



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE Numero de la tenande

EP 96 42 0098

DC	CUMENTS CONSIDE	RES COMME PERTINE	NTS	
atégorie	Citation du document avec des parties per	indication, en eus de besoin, tinentes	Revendication concernce	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int.CL6)
Y	US-A-4 976 968 (STE	ŕ	17	A61K9/16 A61K9/51
	* colonne 1, ligne *	1 - colonne 5, ligne 2	4	
Y,D	US-A-4 351 337 (SID	MAN)	1-3,6, 8-11,14, 17	
	* colonne 13, ligne 22 * * revendications 1-	19 - colonne 21, ligr 4 *	e	
4	PHARM. ACTA HELV., vol. 58, no. 7, 198 pages 196-209, XP00 J. KREUTER: "EVAL	3, CH, 2007426 UATION OF NANOPARTICLE	7,12,13	
		STEMS I: PREPARATION		
	page ace, armen			DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.CL6)
				A61K
	ésent rapport a été établi pour to			
	Lies de la recherche	Date d'achierment de la recherche 4 Juil 11et 1996	Par	Examinator
	LA HAYE CATEGORIE DES DOCUMENTS	CITES T : thiorie on ori	ncine á la base de l	IZ, K
X : par Y : par	ticulièrement pertinent à lui seul ticulièrement pertinent en combinaise re document de la même catégorie	E : document de date de dégôt	breset antérieur, m: on après cette date emanée	uic publié á la
0 : div	ère-plan technologique algation non-ècrite ument intercalaire	& ; membre de la	même famille, doc	ument correspondant